

Mfr. of stretched extruded polyolefin compsns. - from molten mixt. comprising polyolefin, high density inorganic filler and plasticiser, which is first extruded as pellets

Patent Assignee: DAINIPPON TORYO KK; MITSUBISHI PETROCHEMICAL CO LTD

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Type
JP 53102381	A	19780906				197841	B
JP 80024407	B	19800628				198030	

Priority Applications (Number Kind Date): JP 7716984 A (19770218)

Abstract:

JP 53102381 A

The process comprises preparing pellets by (1) blending uniformly 26-69. 9 wt. % polyolefin resin (e.g. high or low density polyethylene, polypropylene, polybutene, etc. or olefin-contg. copolymers), 3.0-70. % high density inorganic filler (e.g. lead oxide, zinc oxide, barium sulphate, calcium carbonate, boron cpds. titanium oxide, etc. having particle size of 1-10 m and a size distribution of 10-100 m of <20 wt. %) and 0.1-4 wt. % of a plasticiser (e.g. phthalate esters, e. g. DMP, DBP, DOP, DIDP, DNP, etc., phosphate esters, e.g. TCP, TOC, TPP, etc. poly-carboxylate esterS, e.g. TOT, etc.) (2) extruding the molten mixt. and pelletising the extrudate; (3) extruding the molten pellets as such or mixed uniformly with a polyolefin resin; and (4) stretching the extrudate.

The stretched polyolefins have a high density and are used to make fishing nets, etc.

Derwent World Patents Index

© 2005 Derwent Information Ltd. All rights reserved.

Dialog® File Number 351 Accession Number 2060720

⑨日本国特許庁
公開特許公報

⑩特許出願公開
昭53—102381

⑪Int. Cl.² 識別記号 ⑫日本分類 庁内整理番号 ⑬公開 昭和53年(1978)9月6日
B 29 D 27/00 25(5) K 4 6613—37
D 01 F 6/30 // 42' D 21 7445—47
C 08 L 23/00 25(1) C 111 6358—48 発明の数 1
審査請求 有

(全 7 頁)

⑭ポリオレフィン延伸成形物の製造方法

⑮特 願 昭52—16984
⑯出 願 昭52(1977)2月18日
⑰發明者 橋本城次

四日市市東邦町1番地 三菱油
化株式会社樹脂研究所内
藤井聰
愛知県西春日井郡師勝町大字鹿
田3611の1

⑱發明者 大矢正人
名古屋市中川区牛立町1の23
⑲出願人 大日本塗料株式会社
大阪市此花区西九条6丁目1番
124号
同 三菱油化株式会社
東京都千代田区丸の内2丁目5
番2号
⑳代理人 弁理士 中村稔 外4名

明 細 書

1. 発明の名称 ポリオレフィン延伸成形物の製
造方法

2. 特許請求の範囲

(1) ポリオレフィン樹脂、高比重無機充填材粉末
および可塑剤を均一混合し、その混合物を熔融
押出しし、ペレット化した後、再び押出しする
か、又は前記ペレットにポリオレフィン樹脂を
均一混合した後、熔融押出し、延伸することを
特徴とする高比重ポリオレフィン延伸成形物の
製造方法。

(2) ポリオレフィン延伸成形物が、ポリオレフィ
ン樹脂26～69.9重量%、高比重無機充填
材粉末3.0～7.0重量%および可塑剤0.1～
4重量%であることを特徴とする特許請求の範
囲第(1)項記載の高比重ポリオレフィン延伸成形
物の製造方法。

(3) ポリオレフィンが高密度ポリエチレンまたは
ポリプロピレンであることを特徴とする特許請
求の範囲第(1)項記載の高比重ポリオレフィン延

伸成形物の製造方法。

- (4) 可塑剤がフタル酸エステルであることを特徴
とする特許請求の範囲第(1)項記載の高比重ポリ
オレフィン延伸成形物の製造方法。
(5) 可塑剤がフタル酸ジーゼチルヘキシルで
あることを特徴とする特許請求の範囲第(1)項記
載の高比重ポリオレフィン延伸成形物の製造方
法。
(6) 高比重無機充填材粉末が鉛酸化物粉末である
ことを特徴とする特許請求の範囲第(1)項記載の
高比重ポリオレフィン延伸成形物の製造方法。

3.発明の詳細な説明

本発明は高比重、高強度のポリオレフィン延伸成形物の製造方法に関するものである。

従来、ポリエチレン、ポリプロピレン等のポリオレフィンは機械的強度、耐熱性、耐水性、耐腐食性、成形性等が優れていることから、ロープ、漁網等の水産資材に使用されていた。しかしながらポリオレフィンは比重が0.90~0.97と低いため比重の大きいことが要求される用途例えは沈降力の必要な漁網、流し網、巻き網等の下網ロープ、定置網などにはそれ単独では使用出来ない欠点があつた。

そこで比重の小さい漁網を水中に沈めるためにロープに直結を吊したたるもののや、ロープの芯に船綱状体を取り込んだもの、その他、船綱にプラスチックを被覆しそれを心材とする形態のもの等が提案されているが、網の仕立て加工が面倒な上、取扱いが不便であり、その上強度的にも弱く切断しやすいという欠点があつた。

これらの欠点を解決し、かつポリオレフィンの

前記各種長所を生かしつつ、高比重のポリオレフィン延伸成形物を得るために、ポリオレフィンと無機充填材粉末とを均一に混合し、この混合物質を溶融押出した後、延伸する工程からなるポリオレフィン延伸成形物の製造方法が提案されている。(特公昭47-29375号)

しかしながらポリエチレン、ポリプロピレン等の高結晶性ポリオレフィンは、高強度の無機充填材を配合する事により延伸性が低下し、延伸工程が難しくなると共に配向性が弱められ、高脂本来の性質が発揮されない傾向があつた。

特にモノフィラメントのように高延伸成形物の製造において延伸工程における糸切等のトラブルをはじめ、モノフィラメントの引張り強度の低下ならびに意図する高比重延伸成形物が得られないというようなことが屢々あつた。

併えけ。前記特許公報の実施例1に記載の比重1.41のペレットを、モノフィラメント用押出機で240℃で溶融押出し、延伸すると、モノフィラメントの比重はペレット比より大きくなる。

低下するという短所を有していた。しかしてこの傾向は延伸倍率が高い者著しいということが判明した。

そこでこの原因を究明すべく試験研究を重ね次のような知見を得た。すなわち前記モノフィラメントの横断面を電子顕微鏡で観察したところ、モノフィラメント中の船綱化物粉末を核として目玉状の空隙部(ポイド)の発生が随所に見られ、その発生原因是押出し混練時の泡の巻き込み、ならびに延伸時のポイドの発生に起因することが判明した。

その結果前記特許公報に記載の方法により船綱化物粉末含有のペレットを溶融押出し、延伸すると、モノフィラメントの比重がペレットの時に比較して大きく低下し、さらに糸切れが頻発し連続押出、延伸性が悪く、強度も悪くなるのである。

本発明は、前記従来のポリオレフィン延伸成形物の製造方法の欠点を解決したものであり、ポリオレフィン延伸成形物の比重を低下させることなく強度のある高比重ポリオレフィン延伸成形物を

持る製造方法を提供するものである。

すなわち本発明は、ポリオレフィン樹脂、高比重無機充填材粉末および可塑剤を均一混合し、その混合物を溶融押出しし、ペレット化した後、溶融押出するか、又は前記ペレットにポリオレフィン樹脂を均一混合した後、溶融押出し、延伸することを特徴とする高比重ポリオレフィン延伸成形物の製造方法に関するものである。

本発明の重要な特徴は、ポリオレフィン樹脂と高比重無機充填材粉末との混合物に可塑剤を添加する事にある。該可塑剤を添加することにより高比重無機充填材粉末の界面とポリオレフィン樹脂の離れは良くなり親和性が向上し、押出し混練時の泡の巻き込みを防ぐことが可能となり、また延伸時のポイドの発生を少なくする事が出来るのである。従来ポリオレフィン樹脂と可塑剤とは親和性が悪いため両者を併用することは考えられていないが、本発明においてポリオレフィン樹脂と高比重無機充填材粉末との混合物に可塑剤を添加することにより、前記の如き効果が得られたこと

脂を二種以上併用したマルチインゲンクス（以下M.Iと略記）0.1～3.0のものが代表的なものとして挙げられる。

特にM.I 0.2～1.0の高密度ポリエチレンM.1～1.0のポリプロピレンが機械的強度、延伸加工性などの点から優ましい。

これらポリオレフィン樹脂は粉末状またはペレット状で使用される。

本発明において使用する高比重無機充填材としては、硫酸化物、亜鉛華、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、ホウ素化合物、硫酸チタン等がその代表的なものとして挙げられる。該無機充填材の粉末の平均粒径は1～10ミクロン程度のもので10～100ミクロンのものが20重量%以下のものが優ましい。

高比重無機充填材としては比重が3以上のもの就中比重の大きい硫酸化物が優ましい。

硫酸化物粉末としては亜鉛化鉛、一酸化鉛、二酸化鉛、四三酸化鉛等が挙げられるが価格などの点から一酸化鉛（リサージ）、四三酸化鉛（鉛丹）

とは驚くべきことであつた。

なお、従来から一般に使用されているステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム等の金属石けん等の滑剤は、実験の結果ポリオレフィン樹脂に高比重無機充填材粉末を均一に分散させる目的には効果的であるが、一方ではポリオレフィン樹脂と高比重無機充填材粉末との界面での親和性を阻害し、界面剥離現象を引き起こし、そのため気泡が増加し最終的には、モノフィラメントの比重が徐々に低下するので不適であることが判明した。

以下、本発明を更に具体的に説明する。

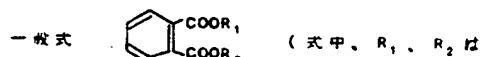
本発明において使用する前記ポリオレフィン樹脂としては、高密度ポリエチレン、低密度ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリブテン等のホモポリマーならびにエチレン-プロピレン共重合体、エチレン-酢酸ビニル共重合体エチレン-アクリル酸共重合体、エチレン-アクリル酸エステル共重合体、プロピレン-アクリル酸共重合体、プロピレン-アクリル酸エステル共重合体等のオレフィンとのコポリマー、ならびにオレフィンと他の重合性单量体とのコポリマー、あるいは、これら樹

が優ましい。

なお硫酸化物は製造時もしくは保存時、水分等の影響により酸化反応あるいは結晶構造の転移により酸素を含む現象があるため本発明に使用する硫酸化物は異物質を含まない均質なものが好ましい。

また硫酸化物中の鉛金属分は混練押出しの工程中にしけしきは暴発し、スクリーンメッシュの目詰りや糸切れを誘発するので極力少ないものを使用すべきである。

本発明において使用する可塑剤としては、



同一であることを防げず、かつ炭素数が1～20のアルキル基を示す。)で表されるフタル酸エステル類、就中フタル酸ジメチル(DMP)、フタル酸ジアミル(DBP)、フタル酸ジ-2-エチルヘキシル(DOP)、フタル酸ジイソアシル(DIDP)、フタル酸ジノニル(DNP)；リン酸トリクロレジール(TCP)、リン酸トリオクチ

ル(TOP)、リン酸トリフェニル(TPP)等のリン酸エステル類；トリメリット酸トリオクチル(TOT)等の多価カルボン酸エステル類あるいは、これらの可塑剤の二種以上を併用したもののが代表的なものとして挙げられる。

而に前記フタル酸エステルは、ポリオレフィン樹脂および高比重無機充填材粉末との親和性が良いため、前記気泡の導入、サイドの発生が極めて少なく、そのため糸切れが少なくまた成形性が良好で、従つて出来上つたモノフィラメントは機械的強度が優れ、かつ高比重のものが得られるという長所を有する。就中フタル酸ジーエチルヘキシルは臭気が少ないため作業上簡便といいう特長を併せ有する。

本発明の高比重ポリオレフィン延伸成形物の構成成分の配合割合は、ポリオレフィン樹脂26～69.9重量%、高比重無機充填材粉末30～70重量%および可塑剤0.1～4重量%である。前記配合割合に於て、高比重無機充填材粉末の使用量が30重量%以下になると、本発明の目的である高比重のポリオレフィン延伸成形物が得られない。また70重量%以上になるとモノフィラメント製造時の延伸性が大きく低下し、得られたモノフィラメントの機械的強度も悪くなり望ましくない。

前記に於て可塑剤の使用量が0.1重量%以下になると延伸時のサイドの発生を防ぐ効果が少くなり好ましくない。一方、4重量%以上になると得られたモノフィラメントの物性が低下するので望ましくない。これらの点から特に0.5～2重量%が適当である。

本発明に於ては、必要に応じ前記混合物に対し、触媒、充填剤、安定剤、荷電防止剤等を添加することが出来る。但し、モノフィラメントの物性、成形性に影響を及ぼさない材料を選ぶ事が必要である。

本発明の高比重ポリオレフィン延伸成形物は、例えば次のような方法により製造される。

ポリオレフィン樹脂、高比重無機充填材粉末および可塑剤、ミキサー、ニードル等の通常の混合用機械で約30分～2時間程度混合した後、溶融押出し機で、シリンダー部の温度約150～250℃、ダイス温度200～280℃で押出し、ペレット化する。その後、混合物中の気泡の巻き込みがあると、比重、物性、延伸性に大きな悪

影響を及ぼすので溶融押出し機はペント式のものの使用が望ましい。なお、押出したストランドを水冷却する場合、水分の除去を完全にする事が必要である。前記に於て水分が残つていると押出しが発生して延伸時の糸切れ、物性低下等の原因となる。ストランドはカットティングし、ペレットとするが、その大きさは、円筒状の場合、直径4mm以下、長さ6mm以下程度のものが望ましい。それより大きくなると押出し延伸の際にサージングのおそれがある。得られたペレットはモノフィラメント用押出し機で、シリンダー温度約150～270℃、ダイス温度約200～280℃の条件で押出し、延伸する。なお、前記押出し条件は、ベースとなる樹脂により前記範囲内で若干異なる。延伸は熱湯浴中等にて5～15倍に伸ばす。

また、本発明の高比重ポリオレフィン延伸成形物は、次のようにしても製造出来る。すなわち、前記方法で高比重無機充填材粉末、可塑剤の含有量が高濃度のペレット（以下マスター・バッチペレットといふ）を製造し、これに粉末またはペレッ

ト状のポリオレフィン樹脂を添加均一混台し、モノフィラメント用押出し機で前記と同様な条件で溶融押出し、延伸することができる。

この方法で製造すると延伸性は大きく向上し、機械的強度、比重の大きいポリオレフィン延伸成形物が得られる。

これらの点に着目すれば、前者の方法すなわち全組成物を同時に混合した後ペレット化し、溶融押出し、延伸する方法より一般に後者の製造方法の方が優れているといふ。

尚、後者の方法の場合、マスター・バッチペレット中にかけるポリオレフィン樹脂、高比重無機充填材粉末、可塑剤の配合割合および後添加するポリオレフィン樹脂の量を調節する事により、最終的に得られる組成物の配合比を前記所定の範囲内にする。

更に具体的に述べるならば、マスター・バッチペレット中の高比重無機充填材粉末の含有量は約55重量%以下。後添加するポリオレフィン樹脂は全組成物に対し約5重量%以下、好ましくは20

～6.5重音の範囲が適当である。このような範囲では特に延伸性が向上し、また機械的強度、比重の大きいポリオレフィン延伸成形物が得られる。

以下本発明を実施例により説明する。

実施例 /

高密度ポリエチレン粉末 47.2重音部
(比重り.95、M.T.O.8)

一般化鉛粉末(平均粒径7μ) 51.8重音部
DOP 1.0重音部

上記組成物をニードルで十分攪拌混台した後、ペント孔付溶融押出し機で、シリンドー温度190～230℃、ダイス角度230℃にて、2回延伸押出し、押出されたストランドをカッティングし、ペレット化した。なお、1回目の押出しへ、水分の巻き込みを防ぐため押出されたストランドは冷却水を通して、直接粉砂機にて粉砂し、2回目押出しおの際、冷却水槽を経てペレット化した。次に得られたペレットを50℃モノフィラメント用押出し機にて押出し、延伸し、モノフィラメントを製造した。なおモノフィラメント用押出し機の押

出し、延伸条件は次の通りとした。

押出し温度：シリンドー170～260℃、ダイ

ス265℃

スクリーンメッシュ：60メッシュ/枚、80メッシュ/枚、60メッシュ/枚のステンレス

製スクリーンメッシュをプレーカー
プレート部に付ける。

延伸温度：100℃

延伸速度：100m/min。

筋 素 敷：30速

織 度：1000d

延伸倍率：9倍及び10倍

得られたモノフィラメントの物性値及び延伸性を第1表に示す。

比較例 /

実施例1においてDOPを添加しない組成物で実施例1と同様にしてモノフィラメントを製造した。

得られたモノフィラメントの物性値及び延伸性を第1表に示す。

第1表より明らかかな如く、本発明の方法により得られたモノフィラメントは、可塑剤を添加していないモノフィラメントに比較し、比強が大きく、また物性、延伸性も優れていた。

第1表

項目	実施例 /		比較例 /	
	9倍	10倍	9倍	10倍
比 強 ¹⁾	1.48	1.42	1.30	1.25
引張り強度(g/d) ²⁾	2.47	3.28	2.01	2.35
引張り伸度(%) ²⁾	17.0	13.4	16.8	13.3
結節強度(g/d) ²⁾	1.98	1.85	1.63	1.48
結節伸度(%) ²⁾	8.8	6.8	9.0	7.3
延 伸 性 ³⁾	※切れ1本	※切れ3本	※切れ12本	※切れ25本

- 1) モノフィラメント表面を充分保護した後ピクノメーターにて測定した。
- 2) 一株株製作所製ショットバー式引張り試験機にて測定した。
- 3) 5時間連続押出し延伸した時の折れの本数。

実施例 2

ポリプロピレン粉末

(比重0.90, M.I 6.5) 54.7質量部
一酸化鉛粉末(平均粒径7μ) 44.4質量部
DOP 0.9質量部

上記組成物を実施例1と同様にしてモノフィラメントを製造した。

得られたモノフィラメントの物性値及び延伸性を第2表に示す。

比較例 2

実施例2においてDOPを添加しない組成物で実施例1と同様にしてモノフィラメントを製造した。

得られたモノフィラメントの物性値及び延伸性

を第2表に示す。

第2表に明らかな如く、本発明の方法により得られたモノフィラメントは可塑剤を添加していないモノフィラメントに比較し、比重が大きく、また物性、延伸性も優れていた。

項目	実施例 2			比較例 2		
	延伸倍率	8倍	9倍	延伸倍率	8倍	9倍
比 引 張 強 度	1.37	1.33	1.21	3.14	3.37	2.47
引 張 強 度	20.3	17.5	17.0	2.20	2.35	2.09
強 度	2.20	2.03	2.04	0.1	0.2	0.4
伸 長 度	延伸不能	延伸不能	延伸不能	延伸不能	延伸不能	延伸不能
延 伸 性	延伸不能	延伸不能	延伸不能	延伸不能	延伸不能	延伸不能

実施例 3

高密度ポリエチレン粉末

(比重0.95, M.I 0.8) 40質量部
四三酸化鉛粉末(平均粒径7μ) 59質量部
DOP 1質量部

上記組成物を実施例1と同様にして延伸倍率9倍のモノフィラメントを製造した。

得られたモノフィラメントは比重1.64、引張り強度2.208/d、結節強度1.308/dであり、延伸伸び延伸性も極めて良好であつた。

実施例 4

高密度ポリエチレン粉末

(比重0.95, M.I 0.8) 27.2質量部
ポリプロピレン粉末

(比重0.90, M.I 6.5) 20 質量部
一酸化鉛粉末(平均粒径7μ) 51.8質量部
DIDP 1.0質量部

上記組成物を実施例1と同様にして延伸倍率9倍のモノフィラメントを製造した。

得られたモノフィラメントは比重1.44、引張

り強度 3.088/d、結節強度 1.958/d であり、延伸時の糸切れもなく、連続押出し延伸性も良好であった。

実施例 5

実施例 1 において使用した高密度ポリエチレン粉末 24.5 重量%、一酸化鉛粉末 7.4 重量%、DOP 1.5 重量% からなる組成物を実施例 1 と同様にしてペレット化し、マスター・バッチペレットとした。

マスター・バッチペレット 70 重量部に、上記高密度ポリエチレン粉末のペレット 30 重量部を添加。混合し、最終的に実施例 1 の配合と同一とし、実施例 1 と同様にして延伸倍率 9 倍のモノフィラメントを製造した。

得られたモノフィラメントは比重 1.52、引張り強度 3.208/d、結節強度 2.148/d であり、連続 10 時間押出し延伸した際、延伸時の糸切れがなかつた。

実施例 6

実施例 2 において使用したポリプロピレン粉末

24.5 重量%、一酸化鉛粉末 7.4 重量%、DOP 1.5 重量% からなる組成物を実施例 1 と同様にしてペレット化し、マスター・バッチペレットとした。

マスター・バッチペレット 60 重量部に、上記ポリプロピレン粉末のペレット 40 重量部を添加。混合し、最終的に実施例 2 の配合と同一とし、実施例 1 と同様にして延伸倍率 9 倍のモノフィラメントを製造した。

得られたモノフィラメントは比重 1.40、引張り強度 3.558/d、結節強度 2.458/d であり、連続 10 時間押出し延伸した際、延伸時の糸切れがなかつた。